(11) EP 1 224 927 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

24.07.2002 Patentblatt 2002/30

(51) Int Cl.7: A61K 7/13

(21) Anmeldenummer: 02001025.2

(22) Anmeldetag: 17.01.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 17.01.2001 DE 10101946

(71) Anmelder: GOLDWELL GmbH 64280 Darmstadt (DE)

(72) Erfinder: Grit, Mustafa, Dr. 64579 Gernsheim (DE)

(54) Haarfärbemittel enthaltend direktziehende Farbstoffe, quaternäre Ammoniumverbindungen und kationische Polymere

(57) Die Erfindung betrifft ein transparentes bzw. transluzentes gelförmiges Mittel zum Färben und Tönen von menschlichen Haaren, enthaltend

- a) 0,001 bis 5 Gew.-% mindestens eines direktziehenden Haarfarbstoffs:
- b) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens einer langkettigen quaternären Ammoniumverbindung;
- c) 0,1 bis 5 Gew-% mindestens eines kationischen Polymeren;
- d) 0,1 bis 5 Gew.-% mindestens eines nichtionischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Polymeren;
- e) 15 bis 50 Gew.-% mindestens eines niederen Alkohols, ausgewählt aus Ethanol, n-Propanol und/ oder Isopropylalkohol; und
- f) Wasser,

das eine Viskosität von 1000 bis 50 000 mPa.s bei 25°C, gemessen im Brookfield-Viskosimeter RVT, Spindel Nr. 5, aufweist.

Dieses Mittel zeigt optimale rheologische Eigenschaften, bleibt über längere Zeit stabil, zeigt sowohl mit anionischen als auch kationischen direktziehenden Haarfarbstoffen ausgezeichnete färberische Eigenschaften und ergibt bei der Abpackung in transparente Verpackungsmaterialien ein ästhetisch ansprechendes Erscheinungsbild.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein gelförmiges Haarfärbemittel auf wäßriger Basis, das mindestens einen direktziehenden Haarfarbstoff enthält.

5 Derartige Haarfärbemittel sind seit langem bekannt.

Sie enthalten meistens mehrere anionische oder kationische direktziehende Farbstoffe und bedürfen, im Gegensatz zu den permanenten Haarfärbemitteln auf Basis von Oxidationsfarbstoffvorprodukten, keiner vorherigen Entwicklung mit Oxidationsmitteln.

Diese direktfärbenden Zusammensetzungen werden entweder zusammen mit oberflächenaktiven Mitteln als sogenannte Tönungsshampoos appliziert, oder, wie die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen, als Lotionen, Emulsionen oder verdickte Lösungen, d.h., Gele, auf das Haar aufgebracht.

Haarfärbegele müssen einerseits so viskos sein, daß sie auf dem Haar verbleiben, um eine ausreichende Färbewirkung zu gewährleisten, müssen sich aber andererseits nach vollendeter Färbung wieder vollständig und leicht aus dem Haar ausspülen lassen.

Derartige Zusammensetzungen enthalten also in der Regel ein Verdickungsmittel.

Es ist wünschenswert, daß diese Gele auch transparent, d.h. optisch klar oder zumindest transluzent, d.h. durchscheinend sind, insbesondere, wenn sie in ein transparentes Verhältnis abgepackt sind.

Die Erfüllung dieser Anforderungen bedarf einer sorgfältigen Abstimmung aller Bestandteile.

Die Erfindung geht daher von der Aufgabenstellung aus, ein Haarfärbemittel auf wäßriger Basis, das als transparentes oder transluzentes Gel auf das Haar aufgebracht werden kann, zu schaffen, das optimale rheologische Eigenschaften aufweist, über längere Zeit stabil bleibt, sowohl mit anionischen als auch kationischen direktziehenden Haarfarbstoffen ausgezeichnete färberische Eigenschaften zeigt, und bei der Abpackung in transparente Verpackungsmaterialien ein ästethisch ansprechendes Erscheinungsbild ergibt.

[0002] Die Lösung dieser Aufgabe besteht in einem transparenten bzw. transluzenten gelförmigen Mittel, das

25

30

20

- a) 0,001 bis 5 Gew.-% mindestens eines direktziehenden Haarfarbstoffs;
- b) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens einer langkettigen quaternären Ammoniumverbindung;
- c) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens eines kationischen Polymeren;
- d) 0,1 bis 5 Gew.-% mindestens eines nichtionischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Polymeren;
- e) 15 bis 50 Gew.-% mindestens eines niederen Alkohols, ausgewählt aus Etharol, n-Propanol und/oder Isopropylalkohol; und
- f) Wasser

enthält, und eine Viskosität von 1000 bis 50000, vorzugsweise 1500 bis 25000 mPa.s bei 25°C, gemessen im Brookfield-Viskosimeter (RVT), Spindel Nr. 5, aufweist.

35

[0003] Vorzugsweise ist dieses Mittel in einem transparenten Behältnis abgepackt, um sein ästhetisch ansprechendes Aussehen voll zur Geltung zu bringen.

[0004] Der Anteil der direktziehenden Farbstoffe in den erfindungsgemäßen Zusamrrensetzungen ist variabel und liegt zwischen 0,001 bis 5, vorzugsweise 0,01 bis 2,5, insbesondere 0,1 bis 1 Gew.-% des Mittels.

Als direktziehende Haarfarbstoffe können im Prinzip alle für diesen Zweck vorgeschlagenen kationischen Farbstoffe verwendet werden.

Bevorzugt sind die sogenannten "Arianor"-Farbstoffe; vgl. K. Schrader, "Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika", 2. Aufl. (1989), S. 811.

[0005] Besonders geeignete basische (kationische) Farbstoffe sind:

5	c	,

45

55

Basic Blue 6,	C.INo. 51,175;
Basic Blue 7,	C.INo. 42,595;
Basic Blue 9,	C.INo. 52,015;
Basic Blue 26,	C.INo. 44,045;
Basic Blue 41,	C.INo. 11,154;
Basic Blue 99,	C.INo. 56,059;
Basic Brown 4,	C.INo. 21,010;
Basic Brown 16,	C.INo. 12,250;
Basic Brown 17,	C.INo. 12,251;
Natural Brown 7,	C.INo. 75,500;
Basic Green 1,	C.INo. 42,040;

(fortgesetzt)

Basic Red 2,	C.INo. 50,240;
Basic Red 22,	C.INo. 11,055;
Basic Red 51,	
Basic Red 76,	C.INo. 12,245;
Basic Violet 1,	C.INo. 42,535;
Basic Violet 3,	C.INo. 42,555;
Basic Violet 10,	C.INo. 45,170;
Basic Violet 14,	C.INo. 42,510;
Basic Yellow 57,	C.INo. 12,719;
Basic Yellow 87 und	
Basic Orange 31.	

[0006] Selbstverständlich ist auch die Verwendung entsprechender direktziehender Pflanzenfarbstoffe oder auch anionischer (saurer) direktziehender Haarfarbstoffe möglich.

[0007] Diese werden üblicherweise ebenfalls in einer Menge von etwa 0,005 bis etwa 5, vorzugsweise etwa 0,05 bis etwa 2,5, insbesondere etwa 0,1 bis etwa 1 Gew.-%, berechnet auf die Gesamtzusammensetzung des Mittels,das als Lösung, Dispersion, Emulsion, Gel oder Aerosolpräparat zur direkten Anwendung vorliegt, eingesetzt.

[0008] Als geeignete anionische Farbstoffe können beispielsweise Verwendung finden:

10

15

25

30

35

40

45

50

- 4		
	Acid Black 1,	C.INo. 20,470;
	Acid Blue 1,	C.INo. 42,045;
	Food Blue 5,	C.INo. 42,051;
	Acid Blue 9,	C.INo. 42,090;
	Acid Blue 74,	C.INo. 73,015;
	Acid Red 18,	C.INo. 16,255;
	Acid Red 27,	C.INo. 16,185;
	Acid Red 87,	C.INo. 45,380;
	Acid Red 92,	C.INo. 45,410;
	Acid Orange 7,	C.INo. 15,510;
	Acid Violet 43,	C.INo. 60,730;
	Acid Yellow 1, 1,	C.INo. 10,316;
	Acid Yellow 23;	C.INo. 19,140;
	Acid Yellow 3,	C.INo. 47,005;
1	Food Yellow No. 8,	C.INo. 14,270;
	D&C Brown No. 1,	C.INo. 20,170
	D&C Green No. 5,	C.INo. 61,570;
İ	D&C Orange No. 4,	C.INo. 15,510;
	D&C Orange No. 10,	C.INo 45,425:1;
	D&C Orange No. 11,	C.INo. 45,425;
	D&C Red No. 21,	C.INo. 45,380:2;
	D&C Red No. 27,	C.INo. 45,410:1;
	D&C Red No. 33,	C.INo. 17,200;
	D&C Yellow No. 7,	C.INo. 45,350:1;
	D&C Yellow No. 8,	C.INo. 45,350;
	FD&C Red No. 4,	C.INo. 14,700;
	FD&C Yellow No. 6,	C.INo. 15,985.

[0009] Auch pflanzliche Farbstoffe können allein oder in Kombination mit synthetischen Direktziehern Verwendung finden, beispielsweise Henna (rot oder schwarz), Alkannawurzel, Laccainsäure (Stocklack), Indigo, Blauholzpulver, Krappwurzel- und Rhabarberwurzelpulver, etc.

[0010] Das erfindungsgemäße Haarfärbemittel kann auch oberflächenaktive Substanzen enthalten, obwohl es sich um kein Tönungsshampoo handelt.

Solche können anionisch, nichtionisch, kationisch oder amphoter bzw. zwitterionisch sein.

[0011] Bevorzugt sind nichtionische und amphotere bzw. zwitterionische Tenside in einer Menge zwischen etwa 0,5 und etwa 5 Gew.-%, berechnet auf die Gesamtzusammensetzung.

[0012] Geeignete nichtionische Tenside sind Verbindungen aus der Klasse der Alkylpolyglucoside mit der allgemeinen Formel

worin R eine Alkylgruppe mit 8 bis 20, vorzugsweise 10 bis 14 Kohlenstoffatomen, Z_x einen Saccharidrest mit 5 bis 6 Kohlenstoffatomen, n, eine Zahl von 0 bis 10, und x eine Zahl zwischen 1 und 5, vorzugsweise 1,1 bis 2,5 bedeuten. Weitere geeignete nichtionische Tenside in den erfindungsgernäßen Mitteln sind C₁₀-C₂₂-Fettalkoholethoxylate. Besonders geeignete C₁₀-C₂₂-Fettalkoholether sind die unter den Trivialnamen "Laureth", "Myristeth", "Oleth", Ceteth", "Deceth", "Steareth" und "Ceteareth" nach der CTFA-Nomenklatur mit Anfügung der Zahl der Ethylenoxid-Moleküle bezeichneten Alkylpolyglykolether, z.B. "Laureth-16":

Der durchschnittliche Ethoxylierungsgrad liegt dabei zwischen etwa 2,5 und etwa 25, vorzugsweise etwa 10 und etwa 20.

[0013] Andere zusätzlich mitverwendbare nichtionische Tenside sind z.B. die verschiedenen Sorbitanester, wie Polyethylenglykolsorbitanstearinsäureester, Fettsäurepolyglykolester oder auch Mischkondensate aus Ethylenoxid und Propylenoxid, wie sie beispielsweise unter der Handelsbezeichnung "Pluronics®" im Verkehr sind.

[0014] Weitere zusätzlich einsetzbare Tenside sind Aminoxide.

Solche Aminoxide gehören seit langem zum Stand der Technik, beispielsweise C₁₂-C₁₈-Alkyldimethylaminoxide wie Lauryldimethylaminoxid, C₁₂-C₁₈-Alkylamidopropyloder ethylaminoxide, C₁₂-C₁₈-Alkyldi(hydroxyethyl)- oder -(hydroxypropyl)aminoxide, oder auch Aminoxide mit Ethylenoxid- und/oder Propylenoxidgruppen in der Alkylkette.

Geeignete Aminoxide sind beispielsweise unter den Bezeichnungen "Ammonyx®", "Aromox®", oder "Genaminox®" im Handel.

[0015] Weitere fakultative Tensidbestandteile sind Fettsäuremono- und dialkanolamide, wie Cocosfettsäuremonoethanolamid und Myristinfettsäuremonoisopropanolamid.

[0016] Geeignete amphotere bzw. zwitterionische Tenside sind insbesondere die verschiedenen bekannten Betaine wie Fettsäureamidoalkylbetaine und Sulfobetaine, beispielsweise Laurylhydroxysulfobetain; auch langkettige Alkylaminosäuren wie Cocoaminoacetat, Cocoaminopropionat und Natriumcocoamphopropionat und -acetat haben sich als geeignet erwiesen.

In einzelnen können Betaine der Struktur

35

40

45

50

55

wobei R eine C₈-C₁₈-Alkylgruppe und n 1 bis 3 bedeuten, [0017] Sulfobetaine der Struktur

wobei R eine C₈-C₁₈-Alkylgruppe und n 1 bis 3 bedeuten, und Amidoalkylbetaine der Struktur

wobei R eine C₈-C₁₈-Alkylgruppe und n 1 bis 3 bedeuten, verwendet werden.

5

15

20

25

30

45

50

Bevorzugt sind Fettsäureamidoalkylbetaine, insbesondere Cocoamidopropylbetain, und Cocoamphoacetat und-propionat, insbesondere deren Natriumsalze.

Besonders bevorzugt sind Gemische aus Cocoamidopropylbetain und Cocoamphoacetat, insbesondere im Gewichtsverhältnis 3:1 bis 1:3, vor allem 2:1 bis 1:1.

[0018] Geeignete langkettige quaternäre Ammoniumverindungen im Sinne der Erfindung sind beispielsweise langkettige quaternäre Ammoniumverbindungen, die allein oder im Gemisch miteinander eingesetzt werden können, wie Cetyltrimethylammoniumchlorid, Dimethyldiethylammoniumchlorid, Trimethylcetylammoniumbromid, Stearyltrimethylammoniumchlorid, Dimethylstearylbenzylammoniumchlorid, Benzyltetradecyldimethylammoniumchlorid, Dimethyldihydriertes-Talgammoniumchlorid, Laurylpyridiniumchlorid, Lauryldimethylbenzylammoniumchlorid, Behenyltrimethylammoniumchlorid, Lauryltrimethylammoniumchlorid, Tris-(oligooxyethyl)alkylammoniumphosphat, Cetylpyridiniumchlorid, etc. Gut geeignet sind auch die in der EP-A 472 107 geoffenbarten quaternären Ammoniumsalze.

Weitere geeignete langkettige Ammoniumverbindungen sind Esterquats der allgemeinen Formel (1)

in der R¹ und R² für eine gegebenenfalls hydroxysubstituierte C_8 - C_{22} -Alkyl- oder Alkenylgruppe, R³ und R⁴ für eine C_1 - C_3 -Alkylgruppe oder eine Gruppe -CH₂-CH₂-O-[EO]₂H sowie x,y und z für 0 bis 5 und Y für ein Anion stehen.

Eine besonders bevorzugte Verbindung der Formel I ist im Rahmen der Erfindung eine solche, in der die Reste R¹ und R² jeweils eine Oleylgruppe oder eine C₁₂-C₁₈-Alkylgruppe, der Rest R³ eine Methylgruppe und der Rest R⁴ eine Gruppe -CH₂-C-[EO]₂-H bedeuten.

Das Anion Y ist vorzugsweise ein Halogenid wie Cl oder Br, ein niederes Alkylsulfat, z.B. Methosulfat und Ethosulfat, oder ein Alkylphosphat, jedoch können selbstverständlich auch andere Reste eingesetzt werden.

Diese Verbindungen sind bekannt und beispielsweise unter den Handelsnamen "Schercoquat^R", "Dehyquart^RF30" und "Tetranyl^R" im Handel.

Der Einsatz dieser "Esterquats" in Haarpflegemitteln ist an sich bekannt und beispielsweise in der WO-A 93/10748, der WO-A 92/06899 und der WO-A 94/16677 beschrieben.

[0019] Geeignet sind auch Amidoquats der allgemeinen Formel (II)

in der R¹ und R² jeweils für eine gegebenenfalls hydroxysubstituierte C₈-C₂₂-Alkyloder Alkenylgruppe, R³ und R⁴ für eine C₁-C₃-Alkylgruppe oder eine Gruppe-CH₂-CH₂-O-[EO]_x-H, sowie x für 0 bis 5, Y⁻ für ein Anion stehen.

[0020] Der Anteil an diesen quaternären Ammoniumverbindungen liegt bei 0,1 bis 10, vorzugsweise etwa 0,25 bis 7,5, insbesondere etwa 0,5 bis 5 Gew.-% des Mittels.

[0021] Bevorzugte kationische Polymere sind neben den altbekannten quaternären Cellulosederivaten des Typs "Polymer^RJR" insbesondere quaternisierte Homo- oder Copolymere des Dimethyldiallylammoniumchlorids, wie sie unter dem Handelsnamen "Merquat^R" im Handel sind, quaternäre Vinylpyrrolidon-Copolymere, insbesondere mit Dialkylaminoalkyl(meth)acrylaten, wie sie unter dem Namen "Gafquat^R" bekannt sind, sonstige quaternäre Dimethyloder Diethylamino-C₂-C₃alkyl(meth)acrylat-Copolymere, Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylimidazoliniummethochlorid, die unter dem Handelsnamen "Luviquat^R" angeboten werden, Polyamino-Polyamid-Derivate, beispielsweise Copolymere von Adipinsäure-Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin, wie sie unter dem Handelsnamen "Cartaretine^RF" vertrieben werden, sowie auch bisquaternäre langkettige Ammoniumverbindungen der in der US-PS 4 157 388 beschriebenen Harnstoff-Struktur, die unter dem Handelsnamen "Mirapol A 15" IM Handel sind.

[0022] Verwiesen wird in diesem Zusammenhang auch auf die in den Osen 25 21 960, 28 11 010, 30 44 738 und 32 17 059 genannten kationaktiven polymeren sowie die in der EP-A 337 354 auf den Seiten 3 bis 7 beschriebenen Produkte.

Es können auch Mischungen aus verschiedenen kationischen Polymeren eingesetzt werden.

[0023] Geeignete kationische Polymere, insbesondere im Gemisch mit nichtionischen, amphoteren bzw. zwitterionischen und/oder anionischen Polymeren, sind auch die aus der EP 640 643 A1 bekannten Organopolysiloxan/Poly-(Nacylalkylenimin)-Copolymerisate.

Grundsätzlich geeignet sind die unter der Bezeichnung "Polyquaternium" im International Cosmetic Ingredient Dictionary der CTFA aufgeführten kationischen Polymeren.

Der bevorzugte Anteil eines solchen kationischen Polymeren liegt bei 0,05 bis 7,5, vorzugsweise 0,1 bis 5, insbesondere 0,25 bis 2,5 Gew.-% des Mittels.

[0024] Als amphotere bzw. zwitterionische Polymere, die zum Einsatz gelangen können, seien insbesondere Copolymerisate aus N-Octylacrylamid, (Meth)Acrylsäure und tert.-Butylaminoethylmethacrylat com Typ "Amphomer^R", Copolymerisate aus Methacryloylethylbetain und Alkylmethacrylaten vom Typ "Yukaformer^R", z.B. das Butylmethacrylat-Copolymere "Yukaformer^RAm75"; Copolymerisate aus Carboxylgruppen und Sulfongruppen enthaltenden Monomeren, z.B. (Meth)Acrylsäure und Itaconsäure, mit basischen Gruppen, insbesondere Aminogruppen enthaltenden Monomeren wie Mono- bzw. Dialkylaminoalkyl(meth)acrylaten bzw. Mono- bzw. Dialkalaminoalkyl(meth)acrylamiden; Copolymere aus N-Octylacrylamid, Methylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, N-tert.-Butylaminoethylmethacrylat und Acrylsäure sowie die aus der US-A 3,927,199 bekannten Copolymeren genannt.

[0025] Geeignete nichtionische Polymere, die statt dessen oder in Kombination mit den zwitterionischen bzw. amphoteren Polymeren eingesetzt werden können, sind vorzugsweise alkohol- bzw. wasserlösliche Vinylpyrrolidon-Polymere wie ein Vinylpyrrolidon-Homo- oder -Copolymerisat, insbesondere mit Vinylacetat. Geeignete Vinylpyrrolidon-Polymere sind z.B. die unter dem Handelsnamen "Luviskol^R" bekannten Produkte, beispielsweise die Homopolymerisate "Luviskol^R K30,K60 und K90", sowie die alkohol- bzw. wasserlöslichen Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, die unter dem Handelsnamen "Luviskol^RVA55 bzw. VA64" von der BASF AF vertrieben werden.

Weitere geeignete nichtionische Polymere sind Vinylpyrrolidon/Vinylacetat/Vinylpropionat-Copolymere wie "LuviskolRVAP343R", Vinylpyrrolidon/(Meth)-Acrylsäureester-Copolymere sowie Chitosan-Derivate.

[0026] Der Anteil an nichtionischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Polymeren in den erfindungsgemäßen Mitteln liegt bei 0,05 bis 5, vorzugsweise 0,1 bis 3,5, insbesondere 0,25 bis 2,5 Gew.-% der Gesamtzusammensetzung.

[0027] Der Anteil an Ethanol, π-Propanol oder Isopropylalkohol beträgt 15 bis 50, insbesondere etwa 20 bis 40 Gew.-% des Mittels.

[0028] Weitere Lösungsmittel und Penetrationsvermittler wie 1,2- und 1,3-Propandiol, 1-Methoxypropanol(-2), 1-Ethoxypropanol(-2), 1,3- und 1,4-Butandiol, Glycerin, Benzylalkohol, Benzyloxyethanol, Propylencarbonat, Diethylenglykol und dessen Monomethyl- und Monoethylether sowie Dipropylenglykol und dessen Monomethylund Monoethylether können gegebenenfalls anwesend sein, beispielsweise in einer Menge zwischen 0,5 und 30, vorzugsweise etwa 1 bis etwa 15, insbesondere etwa 5 bis etwa 10 Gew.-% der Färbemittelzusammensetzung.

[0029] Diese Mittel können auch Pflegemittel wie Öle und Fette in geringen Mengen enthalten.

Solche sind beispielsweise Sonnenblumenöl, Mandelöl, Pfirsichkernöl, Weizenkeimöl, Macadamianußöl, Nachtkerzenöl, Jojobaöl, Ricinusöl, oder auch Oliven- bzw. Sojaöl, Lanolin und dessen Derivate, ebenso Mineralöle wie Paraffinöl und Vaseline.

Synthetische Öle und Wachse sind beispielsweise Silikonöle, Polyethylenglykole, etc.

Weitere geeignete hydrophobe Komponenten sind insbesondere Fettsäureester wie isopropylmyristat, -palmitat, -stearat und -isostearat, Oleyloleat, Isocetylstearat, Hexallaurat, Dibutyladipat, Dioctyladipat, Myristylmyristat, Oleylerucat, Polyethylenglykol- und Polyglycerylfettsäureester wie PEG-7-glycerylcocoat, Cetylpalmitat, etc.

[0030] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten vorzugsweise ein Verdickungsmittel.

Als solche sind insbesondere Cellulosederivate wie Hydroxyalkylcellulosen, Xanthan Gum, Guar Gum, sowie synthetische Polymere, insbesondere Acrylsäure-Polymere, geeignet.

[0031] Ihre Menge ist abhängig von der gewünschten Viskosität und den sonstigen anwesenden Bestandteilen, ins-

besondere den Polymeren.

10

[0032] Die Viskosität der erfindungsgemäßen Mittel liegt vorzugsweise bei 1000 bis 50 000, insbesondere etwa 1500 bis 30 000, vor allem etwa 2 500 bis 25 000 mPa.s bei 25°C, gemessen im Brookfield-Rotationsviskosimeter mit einer Spindel Nr. 5 bei 5rpm.

5 [0033] Der pH-Wert liegt vorzugsweise im Bereich zwischen etwa 2 und 7,5, vorzugsweise 2,5 und 6,5, insbesondere etwa 3,5 und 5,5.

Geeignete transparente Verpackungsmaterialien sind dem Fachmann bekannt, z.B. Glas oder, besonders bevorzugt, transparente Kunststoffe wie Polyethylen, Polypropylen, etc.

[0034] Die folgenden Beispiele dienen der Illustration der Erfindung.

Beispiele

5		•				
	Bestandteile	Nr.1	Nr.2	Nr.3	Nr.4	
	Hydroxyethylcellulose	0,70	1,50	0,50		
)	Hydroxypropylmethylcellulose	-	— .	0,50	1,00	
	Polyquaternium -10	0,40	08,0	0,50	-	
	Polyquaternium -4	_	_	_	0,50	
	Benzophenone -4	0,10	0,10	0,10	0,10	
	Cetrimoniumchlorid	0,25	0,50	1,00	_	
	Stearyltrimethylammoniumchlorid	0,25		_	0,75	
	Ethanol	30,00	20,00	_	30,00	
	Isopropylalkohol	_ .·	_	25,00		
	Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymerisat	0,50	0,60	0,50	0,50	
	1,2-Propandiol	0,30	0,30	0,30	0,30	
	Panthenol	0,20	0,20	0,20	0,20	
	PEG-60 Hydriertes Ricinusöl	0,25	0,30	0,50	0,40	
	Parfum :	0,30	0,30	0,30	0,30	
	Basic Yellow 57	0,005				
	Basic Brown 16	0,002	_	_	-	
	Basic Blue 99		0,01		0,005	
	Basic Red 76	_	<u> </u>	0,05	_	
	HC-Red 1	-	_	0,01	-	
	Basic Violet 14	_		<u> </u>	0,001	
	Wasser ad	100,00	100,00	100,00	100,00	Gew%
	Erzielte Haarfärbung	Gold-	Braun	Rot	Silber	
		farben				
	Viskosität bei 25°C (Brookfield, Spindel Nr.5)	1300	12000	6500	4000	mPa·S
	•	•	•		1	1

[0035] Die Zusammensetzungen wurden in transparente Polyethylentuben abgepackt und einem viermonatigen Lagertest bei 40°C unterzogen.

Es trat keinerlei Instabilität auf; die Produkte unterschieden sich in ihrer Transparenz und ihrem Verhalten nicht vom Ausgangsprodukt.

[0036] In einem Färbetest wurden die Zusammensetzungen auf nasses Menschenhaar aufgebracht, nach etwa zwanzigminütiger Einwirkung gewaschen und getrocknet.

Es wurde ein glänzend gefärbtes Haar, das gut kämmbar war und einen lockeren, vollen Griff aufwies, erhalten. Die Färbung blieb über fünf Haarwäschen stabil.

10 Beispiel 5

[0037] Es wurde ein weiteres transparentes Farbgel der folgenden Zusammensetzung hergestellt, das anionische direktziehende Farbstoffe enthielt.

15	Dimethicone Copolyol	1,50 (Gew%)
	Cetrimoniumchlorid	0,80
	Ethanol	15,00
	Polyvinylpyrrolidon	0,50
20	Propylencarbonat	15,00
	Milchsäure, 90%-ig	5,00
	Natriumhydroxid, 32%-ig	0,20
	Polyquaternium -6	0,60
25	Quaternäres Dimethylaminoethylmethacrylat-Homopolymerisat Homopolymerisat (Polyquatetnium-37;50%-ig in einem Propylenglykoldicaprat-dicaprylat / PPG-1-Trideceth-6 Gemisch; Salcare ^R SC96)	3,50
	Acid Orange 7 (C.INo. 15510)	0,15
	Acid Yellow 3 (C.INo. 47005)	0,10
	Acid Violet 43 (C.INo. 60 730)	0,25
30	Wasser	ad 100,00
	pH-Wert:	3,00
	Viskosität bei 20°C im Rotationsviskosi-	
	meter nach Brookfield	
35	(Spindel Nr. 5, 5rpm):	~33 000 mPa.s

[0038] Die Zusammensetzung wurde in transparente Polyethylentuben abgefüllt und einem viermonatigen Lagertest bei 40°C unterzogen.

[0039] Es trat keinerlei Instabilität oder Ausfällung auf, das Produkt unterschied sich nicht vom Ausgangsprodukt. [0040] Die Zusammensetzung wurde auf nasses Haar aufgebracht.

Nach etwa zwanzigminütiger Einwirkung wurde gewaschen, gespült und getrocknet. Es wurde ein glänzend mittelbraun gefärbtes Haar, das leicht kämmbar war, einen vollen Griff und Spannkraft aufwies, erhalten. Die Färbung blieb über fünf Haarwäschen haltbar.

Patentansprüche

45

50

55

- 1. Gelförmiges Mittel zum Färben und Tönen von menschlichen Haaren, enthaltend
 - a) 0,001 bis 5 Gew.-% mindestens eines direktziehenden Haarfarbstoffs;
 - b) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens einer langkettigen quaternären Ammoniumverbindung;
 - c) 0,1 bis 5 Gew-% mindestens eines kationischen Polymeren;
 - d) 0,1 bis 5 Gew.-% mindestens eines nichtionischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Polymeren;
 - e) 15 bis 50 Gew.-% mindestens eines niederen Alkohols, ausgewählt aus Ethanol, n-Propanol und/oder Isopropylalkohol; und
 - f) Wasser,

das eine Viskosität von 1000 bis 50 000 mPa.s bei 25°C, gemessen im Brookfield-Viskosimeter RVT, Spindel Nr.

5, aufweist. 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Viskosität von 1 500 bis 25 000 mPa.s, bei 25°C, gemessen im Brookfield-Viskosimeter RVT, Spindel Nr. 5, aufweist. 3. Mittel nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es in einem transparenten Behältnis abgepackt ist.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 00 1025

	EINSCHLÄGIGE		Doublet	NI ACCIDIVATION DED
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich in Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
X	Ansprüche; Beispiele * Seite 10, Zeile 20	992-02-12) - Seite 10, Zeile 19; e 6-8 *		A61K7/13
x	EP 0 503 507 A (KAO 16. September 1992 * Seite 2, Zeile 43 Beispiele *	 (1992-09-16) - Zeile 45; Ansprüche	1-3	
х	11. April 1989 (1989	- Spalte 6, Zeile 53 5 - Zeile 58 *	1-3	
A	DE 21 51 131 A (JOH 19. April 1973 (1973 * das ganze Dokumen	3-04-19)	1-3	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)
A	DE 197 35 851 A (GO) 25. Februar 1999 (19 * Beispiel 7 *		1-3	
Der vo	wliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenor:	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer
	MÜNCHEN	22. April 2002	Pre	getter, M
X : von Y : von and A : tech	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKL besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Redeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kategi inologischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung	E : âlteres Patent nach dem An mit einer D : în der Anmeld prie I, aus anderen C	dokument, das jedo neldedatum veröffer ung angeführtes Do Bründen angeführtes	ntlicht worden 1st kument

10

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 00 1025

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokurmente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

22-04-2002

	im Recherchenbe eführtes Patentdo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfam	der Ne	Datum der Veröffentlichun
FP	0470381	A	12-02-1992	JP	1952826	C	28-07-1995
	• • • • •	••		ĴΡ	4069323		04-03-1992
				JΡ	6086371	В	02-11-1994
				ĴΡ	1991404	Č	22-11-1995
				ĴΡ	4134014	-	07-05-1992
				ĴΡ	7023289		15-03-1995
				ĴΡ	1952829	_	28-07-1995
				ĴΡ	4134015		07-05-1992
				JΡ	6086368	В	02-11-1994
				AT	132738	T	15-01-1996
				DE	69116256	D1	22-02-1996
				DE	69116256	T2	23-05-1996
				EΡ	0470381	A2	12-02-1992
				US	5254333	Α	19-10-1993
ΕP	0503507	Α	16-09-1992	JP	1929954		12-05-1995
				JP	4282307		07-10-1992
				JP	6053654	_	20-07-1994
				AT		Ţ	15-08-1997
				DE	69220983		28-08-1997
				DE Ep	69220983 0503507		18-12-1997 16-09-1992
					0505507		10-09-1992
US	4820308	Α	11-04-1989	LU	85589		11-06-1986
				BE	903419		11-04-1986
				CA	1283863		07-05-1991
				СН	666403		29-07-1988
				DE	3536406		17-04-1986
				FR	2571614		18-04-1986
				GB	2165550		16-04-1986
				ΙŢ		В	18-11-1987
				JP	1837243		11-04-1994
				JP	3033124		16-05-1991
				JP	61097210		15-05-1986
				US	4710314	A 	01-12-1987
DΕ	2151131	Α	19-04-1973	DE	2151131	Al .	19-04-1973
DE.	19735851	Α	25-02-1999	DE	19735851	A1	25-02-1999

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : slehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82